(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報 (A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-500220

第7部門第1区分

(43)公丧日 平成7年(1995)1月5日

(51) Int,Cl.* 触別記号 庁内整理番号 F I H O 1 M 4/58 8520-4K 4/02 C 7603-4K 10/36 Z 7603-4K

審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 5 頁)

(21)出願番号 特願平5-507510 (86) (22)出顧日 平成4年(1992)9月29日 (85)翻訳文提出日 平成6年(1994)4月15日 (86)国際出願番号 PCT/GB92/01787 (87)国際公開番号 WO93/08612 (87)国際公開日 平成5年(1993)4月29日 (31)優先権主張番号 9121912.1 (32)優先日 1991年10月16日 (33)優先権主張国 イギリス(GB) (71)出願人 ユナイテッド キングドム アトミック エナデイ オーソリティ イギリス オーエックス11 0アールエイ オックスフォードシャー ハーウェル ラボラトリー (番地なし) (72)発明者 ニート ロピン ジョン イギリス オックスフォードシャー オッ クスフォード オーエックス3 0キュー ピー オールド マーストン ロッジ ク

ローズ 37 (74)代理人 弁理士 中村 稔 (外7名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 二酸化チタンをベースとした材料

(57)【要約】

ルチル型二酸化チタンへのリチウムの電気化学的挿入を高温 (例えば約120℃) で行うことにより、LixTiO。(式中Xは0.5~1.0)材料を製造する。 該材料は、繰り返しリサイクルさせることができるような第2電池における活性カソード材料として適している。 該材料は、最初のルチルチタニアとは異なる結晶構造をもち、6方晶形であると考えられている。

-1-

特表平7-500220 (2)

明 前 古 二酸化チタンをペースとした材料

二般化チタンはアナターゼとルチルの2つの型で存在する。今までに、リチウムは、かなり異なる範囲までこれらの2つの型内に入り込めるということがわかっている。アナターゼチタニアをnープチルリチウムで化学リチオ化することにより最大化学肌のLi。,TiO, がiβられる(エム エス ウィッティンガムら(以る) Whittingham)...J. Biccirochea Soc.,124,1388(1877) 参照) が、2アトミック%にすぎないごく少量のリチウムが、化学的にルチル型に入り込めることも報告されている・(ディ ダブリュ マーフィら(D. T. Marphy)...Solid Siste lonics,9を10,413(1983)参照)。リチオ化アナターゼ材料LixTiO,は、透塩余酸リチウム/ブロビレンカーボネートの電解質を用い平均電圧が約1.7 Vである電気化学的電池においてXか0,15~0,45の範囲を搭選する(エフ ボニノら(P. Bonino)...J. Power Sources,6、261.(1981)参照)が、そのような電池においてルチルチタニアはわずかな容量しかないこと、及び援めて低い数電圧を有していることが見出された。

本発明は、高温においてリチウムをルチル型の二酸化チタン内へ電気化学的に 押入することにより、環論式LixTiO。(式中Xは0.5 ~1.0)を育する材料を提供する。この材料は8方品形であると考えられる。

第2の趣味においては、本発明は、理論式LisTiO。(式中Xは0.5 ~1.0)を有する材料を製造する方法を提供し、この方法は次の連続した工程を含んでいる。

(1) 活性材料としてのリチウムを含んだアノード、リチウムイオンを導く非水 電解質、及び活性カゾード材料としてのルチル型の二酸化チタンを含むカソード を有する電気化学的電池を組み立てること、及び

好ましくは、技高温は100 ℃以上、例えば100 ℃~150 ℃、最も好ましくは約 120℃である。鉄電解質は、ポリ(エチレンオキシド) とLICFiSOiまたはLIC10.の

請求の証用

- 1. 理論式LixT10。を有する材料であって、理論式中Xか0.5~1.0 であり、かつ、高温においてルチル型二酸化チタン内へのリチウムの電気化学的挿入により作られる材料であることを特徴とする前記材料。
- 2. 政高温が100 ℃~150 ℃である請求項1に記載の材料。
- 3. 理論式LixTiO。を有する材料の製造法であって、理論式中のXが0.5~1.0 であり、かつ、次の連続した工程を含むことを特徴とする前記材料の製造法。
- (1)活性材料としてのリチウムを含むアノード、リチウムイオンを導く非水電 解質、及び活性カソード材料としてのルチル型二酸化チタンを含むカソード を育する電気化学的電池を組み立てること、及び
- (ii)カソード材料が化学式LixTIO。の材料に変わるように高温で電池を放電すること。
- 4. 旅高温が100 ℃~150 ℃である請求項3に記載の製造法。
- 5. 波高温が約120 °Cである鎮水項 8 に記載の製造法。
- 8. 鎮電解質がソリッドステート電解質である請求項3~5に記載の製造法。
- 7. 活性アノード材料としてリチウムを含むアノード、リチウムイオンを導く卵水電解質、及び前求項!または前求項2に記載の材料を活性素材として含むカソードを含む再充電できる電気化学的電池。

ようなリテウム塩との複合体を含有するのが好ましく、これによりソリッドステート無数なが用される。

第3の態様においては、本発明は、活性アノード材料としてリチウムを含んだアノード、リチウムイオンを導く非水電解費、及びルチル型である二酸化チタンにリチウムを電気化学的に挿入することによって形成される理論式 LisTiO (式中Xは0.5~1.0)を育する材料が活性材料として含まれているカソードを含んだ再光電できる電気化学的電池を提供する。

現場で LixTIO.材料を形成する、 LixTIO.材料を製造する前記方法によってこの端危ができることが理解されるであろう。

次に、添付図面を参照して本発明をさらに説明する。

図1は、アナターゼ型二酸化チタンを組み込んだ電気化学的電池の放電の図を示す。

図2は、ルチル型二酸化チタンを組み込んだ電気化学的電池の放電の図を示す。 図3は、図1と図2の電池の放電サイタルにおける収容量の変化について示す。 図4の8~dは、ルチル型二酸化チタンを組み込んだ電池の最初の放電の間の速 晩した段階におけるX韓回折パターンを示す。

2つの異なった型の二敗化チタンであるアナターゼとルチルを用いて実験を行った。二敗化チタンサンブル、ケッチェンカーボンブラック(ket]en carbon black)、ポリ (エチレンオキシド)(PEO)(分子量 4000000) 及びLiCiOiを含む複合カソードを、ニッケル集電装庫上に適切な熔線スラリーからドクターブレードキャスティングによって製造した。得られたカソードは、二敗化チタン45容量が、カーボン5容量が、PEO-LICIO.([ED ユニット]/[LI]=12)50容量がの組成を育し、かつ、TiOi への1つのリチウムの博人に対応する 335 動 h つの値をベースとした約1 動 h ca つ容量を育している。 短解質PEO-LICIO.([EO ユニット]/[LI]=12)のシートを、シリコン到離版上にアセトニトリル溶液からキャスティングした。 40cm の活性面積を育するリチウム箱でノードを含むソリッドステート電池を、ドライルーム(T=20 ℃ 弱点温度-30 ℃) で構築し、熱と圧力の両方を用い、ニッケル溶集電装置、厚さ約36ミクロンの複合カソード層、厚さ約85ミクロンのポリマー電解質層、厚さ約506ミクロンのポリマー電解質層、厚さ約100ミクロンのリチウムホイルからなる電池を

組み立てた。その電池をパッケークに入れ、テストのために120 でのオープンにおいた。

オーブン内で、2時間経過後に2型の電池の交流インピーダンスを創定した結果、これらの結合ルチルにはアナターゼ電池と比べ全体的に数倍大きなインピーダンスが起こることがわかった。このことは、ルチル材料の低電子研電率と一致している。アナターゼ電池とルチル電池の閉回路電圧は両方とも、2.4 ~2.6 Vの範囲内であった。

その後、は塩酸モ120 での恒温であらかじめせっドされた電圧の制限内の一定 の電流モードにおいて、コンピューター調節できる充電/放電・機器を用いて、 放電及び薄頭した。最初の電池循環はC/8 の比(すなわち、1000の効準ならば8 時間後に完全に放電するような比)で3.0 ~1.2 Vの範囲において行った。

図1は、アナターゼ電池の1、2、10、20番目の故電曲線を図示したものである。アナターゼの最初の放電では、2つの異なる停滞時期が生じる。1,78Vでの最初の停滞はLi。。TiD。組成まで継続し、最終組成は理論上のエネルギー密度的565 V b kg 'に相当するLi。,TiD, である。第2の放電曲線は低い収容量にもかかわらず最初の曲線に似ており、アナターゼ構造が保持され、リテウムイオンの最初の挿入に続いていることを暗に示している。Li。,TiD, の深さへ放電した場所から得られたアナターゼカソードから得られたパターンは循環していないカソードから得られたものと本質的に同じであるというX線回折によって、このことを確定した。アナターゼ材料において循環する際に生じる乏しい収容量の保持の原因は、いまだにわかっていない。

次に、図2は、ルチル電池の1、2、10、20番目の放電曲線を図示したものである。最初の放電では、ルチルサンブル中に少量のアナターゼ不純物が入っていたと考えられる約1.75Vでの短いステップがあり、放電収容量のほとんど(約90%)が 1.50 ~1.40Vの間で起こる。1.2 Vにおける中断までの完全放電により、理論上のエネルギー密度約500 W b kg "に担当する最終組成し1。110。を 遺供する。 (接リチウムポリマー延射質電池におけるルチル型二酸化チタン内への1つのチタンに対する1つのリチウムの挿入は、腐配温度においてリチウムがルチル二酸化チタンへ貧尾よく取り込まれたかなり低いレベルとは、全く対限的

Š 1

で需項しているとき)により得られたおよそ半分の収容量値まで連続して減少する電池電圧を示す。平均電圧1.73Vは、理論上のエネルギー密度約290 ¥ h kg * i に相当する。その後に続く放電曲線のすべてが形と容量の点でがなり似ている。 次に、図3 は、最初の30サイクルについてのサイクル数に伴う、2 型の電池の収容量の変動を図示したものである。リチオ化ルチル材料はすばらしい可差性を持つことが明らかである。確かにルチル電池は、放電比がCまたはC/2 であって

である)。第2の放電は、最初の放電 (すなわち LixTiO のXが0.5 ~1.0 の間

行つことが明らかである。我がにルテルを回ば、女を止ぶるようにながっていっとも、250 サイクルといった大きなサイクル後、容量がほとんど減少しないことがわかった。

かった。 次に、図4は、異なる原さへ放電したルチル二般化チタンでできた電池から収

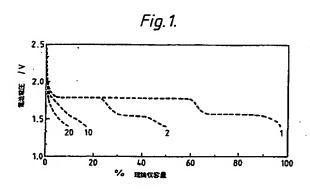
り出された複合カソードについてのX級回折パターンを示す。これらのパターン は、copper k-alpha放射線を用い、パルスの大きさの区別、弯曲グラファイト第 2 (curved graphite secondary) モノクロメーター及び、データ収集を組み込み、 コンピューター関節での10~70度の2 8 範囲における処理をした回折計器を用い て得られた。図4のaは、非放電ルチル TIO。のパターンを示す。図4のbは、 Lia, saTiOs組成へ放電した複合カソードのパターンを示し、この時ルチルの構造 は全く無傷である。(28の範囲の19.0と23.5で現れるピークは結晶性ポリマ に関する)。 図 4 の c は、Lie 、TIO。 組成の50% 放電の探さで、表 1 における6-格子間隔(the d-spacings)によって特徴づけられた同定されていないリテクム 二酸化チタンの際立った位相の27.5°における最も強いルチル反射の強度におけ る、強烈な減少を示す。(カソードサンブルの複合体の性質がX線回折のデータ の特性を限定するので主な反射のみを示す)。 図 4 の d は、Li. . 710。組成にお いて、ヒューストン (Hewston)とチャンパーランド(Chamber Land) (J. Phys. Chem. Solids, Vol. 48, No. 2,97(1987) 参照) によって初めて報告された8方品形LITIO。 のX銀回折パターンに似た主な位相を示すが、LI. iTIO。組成であると思われる まだ同定されていない位相と関連するピークは、消滅している。 YIO。ルチルへの リチウムの挿入は、経路Li。、TIO、組成の中間相を介して生じると思われ、さら にリチオ化しても6方品形のLITIO。組成は形成しない。おそらく、中間相の形成 に対する活性障害が周囲温度におけるその形成を排除しているのであろう。

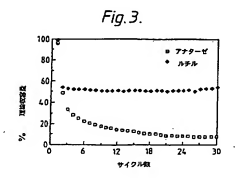
Li. .TiO, のX紋回折データ

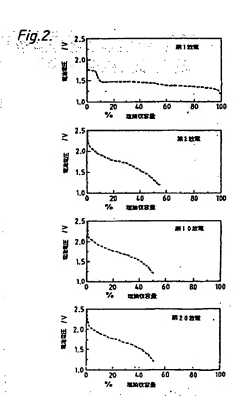
強度	面形用/na
95	. 344
100	249
65	. 222
80	.174

約50kmから約10kmへの電池低抗の極端な減少は、L1。、TIO。組成までの範囲に おいてTIO。ルチル電池の最初の放電の間に見られるが、その次のサイクルの間は 故電池抵抗は放電状態から本質的に独立している。このことは、より高低導性の 材料を得られるというようなTIO。ルチルの構造変化と関連のある最初の抵抗低下 と一致する。電池抵抗における同様の減少を、アナターゼTIO。電池の最初の放電 の間は見ることができない。

したがって、120 でで操作するリチウムポリマー電解質電池において、リチウム1 mol が、710,のアナターゼとルチルのポリモルファス(polymorphs)の両方に電気化学的に入り込めることが明らかである。確認においてアナターゼ型は容力の保持が乏しいことを示した。最初の放電の間、ルチル材料は6万品形LIT10,を生ずる構造の変化を受ける。ルチルから現場で作られたこの6万品形LIT10,は、LI、T10。(式中Xは0.5~1,0)の組成範囲にわたってすばらしい可逆性及び高比中性能を示す。平均電圧は約1.73Vで、理論上のエネルギー密度200 ff b kg "に







特表平7-500220 (4)

国数词查领包

	IPCS: H O1 H 4	/48, 10/36		
AND THE STATE OF T	- IL FITTE TRACKE	4. 16		
		Minimum Desputação	ander Donabus'	_
•	Committee the same		Personal Sympasy	
Fig. (
Fig.4.	IPCS	H OI M		
1		Proposition Secretar appr to the Calent Hall your Proposition	three Minimum Departmentum and State of the Poster Department	
		-		
	III. DOCUMENTA COM	STIDENES TO BE STITUTED.		
		al Dominaci, ¹⁵ with Indication, where opposit		l se
(a) ————————————————————————————————————	X JURNAL Kan Tid sen esp	OF POYER SOURCES, vol. 2 IMMUTA et all "Diffusion of 2 cathode of a lithium Ba 1 page 127 - page 134 . pages 127, 128 OF POYER SOURCES, vol. 1	to, 1967, K. of lithium in the	
(c)	Chr. tit.	uku et al: "Electrochesis anium dioxida in lithium see page 153 - page 166 . pages 153, 154	Company Colls	
the state of the s	ebstract (MATSUSI	t of JP 61- 54165, publ 1 HITA ELECTRIC IND CO LTD)	986-03-18	
the second of the second of the second will be a second of the second of		: _	· · ·	1
- Aurilla British Commencer	d 15-10: 5.			1
10 20 30 40 50 60 28	T CONTRACTOR	2. Pro-Parison of the control to not be produced in an other to the control to be produced in the control to the control to produced in the control to the control to the control to the control to the control to the control to the contro		

	tobrondanas Application Its. PC1/GB 92/01/87			
m, poc	CAN SEA OF DESCRIPTION OF RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND STREET)			
A	Patent Abstracts of Japan, Vol 8, No 200, E266, abstract of JP 59- 90360, publ 1984-05-24 (MATSUSHITA DENKI SAMSYO K.K.)	1-7		
٠	and the second of the second o			
••	The second secon			
Ì				
	B. San St. San			

- a -

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CS, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, PL, RO, RU, SD, SE, US

(72)発明者 マックリン ウィリアム ジェームズ イギリス オックスフォードシャー オッ クスフォード オーエックス2 6エルビ ー パンパリー ロード 119 タックリ ー エンド 33

A STATE OF THE STA

【公報種別】特許法第17条第1項及び特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第7部門第1区分

【発行日】平成12年4月18日(2000.4.18)

【公表番号】特表平7-500220

【公表日】平成7年1月5日(1995.1.5)

【年通号数】

【出願番号】特願平5-507510

【国際特許分類第7版】

H01M 4/58

4/02

10/40

[FI]

H01M 4/58

4/02

C

10/40

Z

手 挺 扬 下 虫

1 1. 9.24

平式 年 月 1

特許庁長官 足 蓝 路 彦 淑

1.事件の表示 平成5年特許破第507510月

2.姓氏をするさ

事件との実際 出 原 人

名 移 エイイーエイ テクノロジー パブリック リミテッド カンパニー

1. 型、力品

住 房 東京都千代四区丸の内3 J 日3 井1 号電話 (代) 3211-8741

氏名(\$995)并理士 中 村

4.指正命令の目付 自 発

6.被印料象项目名

5. 補止対象資類名

受効の名称、 明細器及び請求の戦闘

7. 特正の内容

- 1. 党切の名称を「二駄化チタンをベースとした材料を含む再充電できる電池」 に訂正する。
- 2、請求の範囲を別紙の通り訂正する。
- 3. 本件明額当期1点2~3行に配配の「本苑明は…に関する。」を、「本苑明は 二岐位チタンをペースとした材料を導入した内充電できる電池、及びそのよう な電気化学的電池を製造する方法に関する。」に訂正する。
- 4. 両岩第1页17~19行に記述の「本発明は、一を提供する。」を、「本発明 は、高級においてリチウムをルチル型の一致化チタン人へ電気化学的に挿入す。 ることにより、理論式 LiatiOf(大学Xは 0.5~1.0)を有する材料を活性地区材 杯として導入した内允匹できる電気化学的電池を提供する。」に訂正する。
- 5. 同当由 1 頁 2 0 ~ 2 1 付に配配の「節 2 の弦様においては、…を合んでいる。」 を、「頭 2 の頭様においては、本見明は、理論式 LatiOutの下は 0.6 ~ 1.0)を 有する材料を信性電隔材料として合むカソードを有する研究室できる電気化学 の環境を製造する方弦を提供し、この方法は次の連載した工程を含んでいる。」 にお祈する。
- 6. 同典第2頁3~9行に記載の「第3の意味においては、…ことが理解される であるう。」か即論する。

満水の筵間

- 1. 基品式 LinTsO,を有する材料を誘性電挫針対として得入した形充電できる程序 気化学的電池であって、理器以中Xが 0.5~1.0 であり、かつ、前記材料が資 温においてルチル型二酸化チタン内へのリチウムの電気化学的挿入により作られることを特徴とする前形電池。
- 2. 語点型が 100℃~150℃である結束項 1 に記載の相談。
- 3. 環族式 LkTiO。を有する材料を活性材料として含むカソードを有する所充な できる電気化学的電池の製造法であって、理商式中のX が 0.8~1.0 であり、 かつ、次の連続した工程を含むことを特殊とする前記号池の製造法:
- (i) 活性材料としてのリチウムを含むアノード、リチウムイオンを写く非水電 解質、及び低性カソード材料としてのルチル型二級化チタンを含むカソードを 有する電気化学的電池を紹み立てること、及び
- (ii) カソード射科が化学式 LixTiO。の材料に変わるように高級で電池を放電すること。
- 4. 該高級が100°C~150°Cである請求項3に記載の製造法。
- 5. 請済福が約120℃である結束項3に記載の型流法。
- 6. 該電解所がソリッドステート電解費である箱を項3~5に記載の製造法。
- 7. 品性アノード材料としてリチウムを含むアノード、リチウムイオンを導く非水危解買、及び電路式 Lix IIO。をおする前記村利を配性療材として含むカソードを含む原収収1又は2に記載の再充電できる役割化学的電池。